Searching PAJ Page 1 of 1

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

62-207208

(43) Date of publication of application: 11.09.1987

(51)Int.Cl.

A61K 9/00

A61K 9/70

(21)Application number: 61-048515

(71)Applicant: TEIJIN LTD

(22)Date of filing:

07.03.1986

(72)Inventor: NAGAI TSUNEJI

MACHIDA RYOJI

(54) FILM-SHAPED, GRADUALLY RELEASING ORAL PREPARATION

(57)Abstract:

PURPOSE: The titled preparation that is made by laminating a film containing drugs with another film containing a foaming agent and arranging outer films on both sides, thus suspending in the stomach after oral administration, to release the drugs gradually and keep the concentration enough to manifest remedial effect for hours.

CONSTITUTION: The outerlayer film consisting of cellulose lower alkyl ether (A), polyacrylic acid or its salt (B) and a plasticizer, the innerlayer film-I consisting of A or A and B, a plasticizer and drugs, the innerlayer film-II consisting of A, B and a foaming agent such as a carbonate or bicarbonate or a mixture thereof with an organic acid are laminated in the order of the outerlayer film, the innerlayer film-I, the innerlayer film-2 and the outerlayer film. A is hydroxypropylcellulose, preferably having 3W10,000cps viscosity at 20°C in 2% aqueous solution at a weight ratio of 10 A: (1W1,000) B. The amount of the foaming agent is 0.1W40pts.wt. per 10pts. of A and B mixture.

19日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭62 - 207208

@Int_Cl_4

. :

識別記号

庁内整理番号

④公開 昭和62年(1987)9月11日

A 61 K 9/00 9/70 6742-4C Z-6742-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全8頁)

の発明の名称 経口フィルム状徐放性製剤

> 创特 願 昭61-48515

22出 願 昭61(1986)3月7日

②発 明·者 永 # 恒 司 東京都台東区東上野4-23-5

73発 明 者 H **E**T 良 治 鎌倉市124-4 鎌倉ロジュマン C-401

砂出 顖 人 帝人株式会社 大阪市東区南本町1丁目11番地

70代 理 人 弁理士 前田 純博

1. 発明の名称

経口フィルム状徐放性製剤

- 2. 特許請求の範囲
- 1. セルロース低級アルキルエーテル、ポリアク リル酸またはその薬学的に許容しうる塩、およ び可塑剤からなるフィルムを外関フィルム(A) とし、セルロース低級アルキルエーテル、可塑 別、および変物からなるフィルム、またはセル ロース低級アルキルエーテル、ポリアクリル酸 またはその薬学的に許容しうる塩。可量剤、お よび薬物からなるフィルムを内層フィルム(B) とし、セルロース低級アルキルエーテル、ポリ アクリル酸またはその薬学的に許容しうる塩。 および発泡剤からなるフィルムを内層フィルム (C)とし:外間フィルム(A)次いで内間フ イルム (B), (C) 次いで外額フィルム (A) 5. 外間フィルム (A), 内間フィルム (B), の順に積潤してなる経口フィルム状徐放性製解。 2. 外暦 (A) , 内間フィルム (C) およびポリ

アクリル酸または薬学的に許容しうる塩を含む 場合の内閣フィルム(B)が、セルロース低級 アルキルエーテル10重塩部に対し、ポリアクリ ル酸またはその薬学的に許容しうる塩を、 0.1 ~ 1,000重量部の割合で含む特許範囲第1項記 戦の経口フィルム状徐放性製剤。

- 3. 内暦フィルム (C) において、セルロース低 級アルキルエーテルとポリアクリル酸またはそ の薬学的に許容しうる塩からなる混合物10重量 部に対して発泡阱を 0.1~40重量部の割合で含 有する特許顕求の範囲第1項または第2項記載 の軽ロフィルム状体放性製剤。
- 4、内閣フィルム(C)における発泡剤が、炭酸 塩、重炭酸塩、あるいは炭酸塩または重炭酸塩 と有機酸との混合物である特許請求の範囲第 1 項~第3項のいづれか1項記載の程口フィルム 状徐放性製剤。
- (C) におけるセルロース低級アルキルエーテ ル が ヒ ド ロ キ シ ブ ロ ピ ル セ ル ロ ー ス . メ チ ル セ

ルロース、ヒドロキシブロビルメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、又はエチルセルロースである特許請求の範囲第1項~第4項のいすれか1項記載の軽口フィルム状徐放性製剤。

- 6. 外層フィルム(A)、内層フィルム(B)。 (C) におけるセルロース低級アルキルエーテ ルがヒドロキシプロピルセルロースであって、 20℃における 2 % 水溶液で 3 ~10,000センチポ イズ粘度を示すものである特許請求の範囲第 1 項~第 5 項のいずれか 1 項記載の軽ロフィルム 状物放性製剤。
- 7. 外層フィルム(A). 内層フィルム(B).
 (C)におけるポリアクリル酸が、ポリアクリル酸としての濃度が 0.2%でかつ pH 7.0~
 7.5を示すそのナトリウム塩の水溶液で、25.0
 ± 0.5℃に於いて測定した場合、 200~
 200.000センチポィズの粘度を示すものである
 特許請求の範囲第1項~第6項のいずれか1項

記載の経口フィルム状像放性製。

する方法が記載されており、特開昭 51-115910 号公報は比重の軽い脂肪物質を大量に用いて胃液中に浮遊させ、形成させたヒドロゲルの膜を通して薬剤を放出させようとする方法が記載されている。

特開昭 50-121418号公報には、発泡ポリスチロール、ゼラチン使カブセル、発泡穀物などの中空の材料に耐胃液皮膜をコーティング後、更に変物をコーティングして胃液中に浮遊、滞留させようとする方法が記載されている。

特開昭 52-764 1 8号公報には重皮酸塩を主体とする発泡剤を薬剤を含有するコーティング剤と薬剤との調査のコーティング剤によるでは発泡剤と変われる。 の混合物を通常のコーティング剤に浮遊コーティングが中に浮遊コーティングがあることにより、胃液中に浮遊記をはないる。いずれの方法もこれら薬物の染放効果が十分でない等の欠点を有する。

ハ 発明の目的

本発明者らは、これらの従来技術とは異なり、

- 3. 难明の詳細な説明
- イ 産業上の利用分野

本兄明は経口フィルム状徐放性製剤に関する。 更に詳しくは、経口投与後、胃中に浮遊して染物を徐々に放出し、それ故長時間に亘り、薬物を治療効果を得るに充分な濃度で供給することを特徴とする経口フィルム状徐放性製剤に関する。

口 従来技術

従来、薬物の製剤からの放出を遅延させて薬物の効力を長時間持続させるための製剤および 製剤法としては、各種の提案がなされている。 これらの中で、胃における製剤の滞留時間を反 時間に亘って放出し、有効血中濃度を維持しよ うとする試みにはたとえば、次の例が挙げられる。

即ち、特開昭 49-61323 号公報には、薬剤からなる芯に胃液中で脱剤するポリマーフィルムをコーティングし、その機械的大きさをもって働門通過を防止し、胃内滞留時間を延長しようと

問局所疾患および徐放化によって効果の増大が 期待される全身的な疾患を、製剤の以内浮遊器 留化と製剤からの薬物の徐放化によって治療す べく製剤和成について鋭意研究を行った結果、 強くべきことに、セルロース低級アルキルエー テル、ポリアクリル酸またはその薬学的に許容 しうる塩および可塑剤からなるフィルムを外層 フイルムとし、薬物を含むフィルムおよび発泡 剤を含むフィルムを内履フィルムとして積層フ イルムとした製剤を経口投与した場合、外配フ イルムを透過した胃液が、発泡剤を含む内局フ イルムに到達したとき発生する炭酸ガスによっ て買内に浮遊淵留し、装物は外層フィルムを透 過して徐々に放出され、かかる製剤が経口捻放 性製剤として、権めて優れていることを見出し、 本発明に到達したものである。

二 発明の構成

本発明では、セルロース低級アルキルエーテル、ポリアクリル酸またその薬学的に許容しう る場、および可塑剤からなるフィルムを外盤フ

外的フィルム(A)、内間フィルム(B)、 (C)において用いられるセルロース低級アルキルエーテルは、セルロースの複数個のヒドロキシル基が少なくとも部分的に同一もしくは異なる低級アルキルエーテル基の低級アルキルとは置換基によって置換されていてもよい。かかる置換基としては例えばヒドロキシル

外閣フィルム(A)、内閣フィルム(B)、 (C)に用いられるポリアクリル酸またはその 薬学的に許容される塩は、セルロース低級アイ ルエーテルおよび発泡剤との混合物からフィ ルムを形成させるときのフィルム形成能およって 装物の徐放性によって決定され望ましての まいアクリル酸が、ポリアクリル酸としての で、25.0± 0.5℃におい ナトリウム塩の水溶液で、25.0± 0.5℃におい て 測定した場合、 200~ 200,000センチポス の 粘度を示すものが好ましく用いられる。

本発明でいうポリアクリル酸としては、ポリアクリル酸単品はもちろんのこと、例えば、市販品にあるようにポリアクリル酸に若干の(適常、20重量%以下の)他の水溶性ポリマー等を含有しいるもの等も用いうる。

更に、ポリアクリル酸とは、ポリアクリル酸ホモポリマーはもちろんのこと、例えば、メタアクリル酸、スチレンあるいはビニル形エーテルモノマー等をアクリル酸と共通合したコポリ

基が好ましいものとしてあげることができる。 辺検されていてもよい低級アルキル基として は、例えばメチル基、炭素数3~8のヒドロキ シ低級アルキル基等を好ましいものとしてあげ ることができる。

セルロース低級アルキルエーテルとしては、 例えば、メチルセルロース、エチルセルロース・ ヒドロキシエチルセルロース・ヒドロキシブロ ビルセルロース、ヒドロキシブロビルメチルセ ルロース等をあげることができる。

これらのうち、ヒドロキシプロピルセルロース, エチルセルロース. またはヒドロキシプロビルメチルセルロースが好ましい。

なかでもヒドロキシプロビルセルロースを用いるのが更に好ましい。ヒドロキシプロビルセルロースは如何なる分子量のものでも用いることが出来るが、20℃における2%水溶液の粘度が3~10.000センチポイズ、更に好ましくは1,000~4,000センチポイズを示すものがさらに好ましい。

マー等を33株している。そして、この共重合割合は、本発明の目的が達成しうる共重合割合に 限定されるべきことは当然である。

又、本発明でいうポリアクリル酸の薬学的に 許容し得る塩としては、ナトリウム塩. カリウム塩などが挙げられる。

内閣フィルム(C)に用いられる発泡剤は炭酸水素ナトリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸カリウムなどの炭酸塩または重炭酸塩が挙げられる。あるいはこれらの塩とクエン酸、酒石酸、コハク酸、フマール酸、マレイン酸、アスマルビン酸などの有機酸との混合物等が挙げられる。

無酸症の患者を対象とする場合などは、炭酸塩または漿炭酸塩とクエン酸、酒石酸、コハク酸、フマール酸、マレイン酸、アスコルピン酸などの有機酸を併用するのが良い。外間フィルム(A)、内層フィルム(C)、およびポリアクリル酸または薬学的に許容しうる塩を含む場合の内層フィルム(B)の中に含まれるセルロ

ース低級アルキルエーテルとポリアクリル酸またはその変学的に許容し得る塩の割合はセルロース低級アルキルエーテルとポリアクリル酸またはその変学的に許容し得る塩の混合物からなるフィルムを形成させる場合のフィルム形成能および徐放効果によって決定されるが、セルロース低級アルキルエーテル10重量部に対し、ポリアクリル酸またはその変学的に許容し得る塩0.1~ 1.000重量部とするのが好ましい。

セルロース低級アルキルエーテル 10重量能に対しポリアクリル酸またはその薬学的に許容し得る塩 0.1~ 100度量部とするのがさらに好ましい。

内暦フイルム(B)においては、ポリアクリル酸または薬学的に許容しうる塩を用いないで、フイルムを製しても良い。

外閣フイルム(A)、内暦フィルム(B)中に含有させる可塑剤の種類と添加量はセルロース低級アルキルエーテルとポリアクリル酸の割合およびフィルム強度、フィルムの柔軟性をど

のようにするかで異なるが、種類としてはジアチルフタレート、アチルフタリルアチルグルコレートなどのフタル酸エステル類:トリアセチン、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール。ナタネ油などが好ましく用いられ、添加量は該フィルム 履乾燥 重量の 1~50重量 % とするのがさらに好ましい。

内層フィルム(C)中の発泡剤量は、積層フィルム中で発生させるべき炭酸ガスの量によって決定されるが、セルロース低級アルキルエーテルとポリアクリル酸またはその薬学的に許容し得る塩からなる混合物10度位配に対して発泡剤 0.1~40重量部とするのが好ましく、 0.5~20重量部とするのがさらに好ましい。

内超フィルム(B)に含まれる活性成分である薬物としては、胃腔内疾患および徐放化により従来よりさらに治療効果の増大が期待される全身的疾患治療用医薬であればいづれでもよいがかかる薬物としては例えば次のようなものが

挙げられる。

① 消化器官用薬(アラントイン、アルジオキ サ. アルクロキサ. 塩酸ピレンゼピン. セク レチン,ウロガストロン,セトラキセート, シメチジン, ラニチジン, p - (トランスー 4-アミノメチルシクロヘキシルカルポニル) フェニルプロピオン酸塩酸塩、プロスタグラ シジン類などの消化性激瘍治療剤;合成ケイ 酸アルミニウム、天然ケイ酸アルミニウム, ケイ酸アルニン酸ニマグネシウム。ケイ酸ア ルミン酸マグネシウムピスマス、乾燥水酸化 アルニミウムゲル、ヒドロタルシト。メタケ イ酸アルミン酸マグネシウム、ケイ酸マグネ ・シウム、酸化マグネシウム、ケイ酸マグネシ ウム、重質酸化マグネシウム、酸化マグネシ ウム、炭酸マグネシウム、沈鮮炭酸カルシウ ムなどの初限剂:庶糖硫酸エステル、ヘプス タチン。ストレプトスタチンなどの抗ペプシ ン策:ペプシン、ジアスターゼ、リバーゼな どの消炎酵素剤など)

- ② 中枢神経用張(ジアゼパム、エスタゾラム などの催眠鎮静剤、フェニトイン、メプロバ メート、ニトラゼパムなどの抗てんかん剤: アセトアミノフェン。エテンザミド、サリチ ルアミド, ペンタゾシン, クロフェゾン, イ ンドメタシン、ケトプロフェン、ナプロキセ ン. フルビプロフェン. ジクロフェナック. クリダナク,アルクロフェナック,フルフェ ナム酸。メフェナム酸、スリンダック、ピロ キシカム. メントール, カンファー、D - ペ ニシラミン、デキサメタゾン、トリアムシノ ロン、ペタメタゾン、プレドニゾロンを含む コルチコステロイド類などの解熱額痛消炎剤; クロルプロマジンなどの精神神経用剤:イソ プレナリン。メシル酸ペタヒスチン、スコポ ラミンなどの抗めまい剤; 全身麻酔剤など)
- ⑦ アレルギー用薬ないし抗ヒスタミン剤(ジフェンヒドラミン、ペリアクチンなど)、
- 循環器官用薬(ジギタリス,ユビデカレンノンなどの強心剤:ピンドロール、塩酸プロ

プラノロール、塩酸アルプレノロール、塩酸 オクスプレノロール、などのB-ブロッカー 類ないし不整脈治療剤;テオフィリン。トリ クロルメチアジド. スピロノラクトン. メチ クロチアジド, メトラゾン, トリパミド, フ ロセミド、ペンフルジドなどの利尿剂;レセ ルピン、塩酸クロニジン、メチルドバ、ヒド ララジン、シロシンゴビン、レシナミン、シ ンナリジン、塩酸プラゾシン、ニフェジピン を含むジヒドロビリジン誘導体などの血圧硬 化剤: ルチン、カルパゾクロムなどの血管補 強剤:メシル酸ジヒドロエルゴタミン、メシ ル酸ジヒドロエルゴトキシンなどの血管収縮 剤:ニトログリセリン、硝酸イソソルピトー ル、塩酸ジラゼア、ニフェジピン、塩酸ジル チアゼム、塩酸トリメタジジン、トラビジル、 ジピリダモールなどの冠血管拡張剤:イノシ トール、ヘキサニコチネートなどの末梢血管 拡張剤;クロフィブレートなどの動脈硬化用 剤:ペントキシフィリン。チトクロームC。

- ① 代謝性医薬器(アルファカルシドール、
 1.24 ジヒドロキシコレカルシフェロール、
 メコバラミンなどのビタミン類: 法養強壮変質剤: グルタチオン、ATP、アプロチリン。
- 取為用薬(クレスチン、アンシタピン、マイトマシン、メトトレキセート、カルボコン、シタラピン、ピシバニール、テガフールやカルモフールを含む5ーフルオロウラシル誘導体、5ーフルオロー21ーデオキシウリジンおよびその誘導体など)、

メシル酸カペキサートなど)、

- の 抗生物質(テトラサイクリン系抗生物質,ペニシリン系抗生物質,セファロスポリン系 抗生物質など)
- ① 化学療法剤(クロトリマゾール、ピロールニトリン、アラホスファリン、サルファ剤など)、

かかる薬物の匠は、それぞれの薬物の活性の 強さ等によって適宜決定される。

本発明で提供される胃内滞留性に優れた経口

デキストラン城版ナトリム、ピリチオキシン、シチコリン、塩酸ニカルジピン、塩酸ドバミン、プロスタグランジン類、プロスタサイクリン類、塩酸ドブタミン、アルブロスタジル、酒石酸イフェンプロジルなど)。

- ⑤ 呼吸器官用剤(エフェドリン、コディン、 プロムヘキシンなどの額咳去たん剤:イソプロテレノール、デキストロメチルファン、オルシブレナリン、イブラトロピウムプロミド、クロモグリク酸など)、
- ホルモン剤ないし抗ホルモン剤(ヒト成長ホルモン、コルチコトロピン、オキシトシ以ば、バソプレシン、活石酸プロチレリンなどの関性ホルモン剤:プロゲステロン、エストラジオールなどの女性ホルモン剤: 唾液腺ホルモン剤、甲状線・副甲状腺ホルモン剤など)。
- ⑦ 泌尿性殖器官用薬(ジノプロスト,ジノプロストンなどの子宮収縮剤など)、

フィルム状徐放性製剤は、次のように製造される。

即ち、外層フィルム(A)は、セルロース低級アルキルエーテル、ポリアクリル酸またはその薬学的に許容しうる塩のメタノール、エタノールなどの有機溶液に可塑剤を加え、シャーレまたは枠をもつテフロン板上に流し込み溶媒を留去してフィルムとする。

内間フィルム(B)は、外間フィルム(A)作・成に用いた溶液にさらに装物を加えるか、またはセルロース低級アルキルエーテルおよび可塑剤からなる有機溶液に聚物を加え、シャーレまたは枠をもつテフロン板上に流し込み、溶似を舒去してフィルムとする。

内腔フィルム(C)は、セルロース低級アルキルエーテル。ポリアクリル酸またはその薬学的に許容しうる塩の有機溶液に発泡剤を想濁し、枠をもつテフロン板上に流し込み溶媒を留去してフィルムとする。

次いで糊剤として例えば、セルロース低級ア

ルキルエーテルとポリアクリル酸またはその薬学的に許容しうる塩の有機溶液を用いて外層フィルム(A)の間に内圏フィルム(B)、(C)をはさみ込み、接名して、4 層の積層フィルムすなわち、外層フィルム(A)、次いで内層フィルム(B)。(C)次いで外層フィルム(A)の順に積層してなるフィルム状製剤とする。製剤の大きさは、任意であるが、例えば外層フィルム(A)が面積 16 点の正方形、内層フィルム(B)。(C)が面積 6.25 点の正方形のものが好ましい。

ホ 発明の効果

以上述べた木彦明で提供される製剤の効果および特徴としては、以下のことが挙げられる。

1. 胃内に長時間浮遊滞留し、従って胃局所薬物を直接かつ局部的に高濃度に長時間作用せしめることが出来、また、吸収部位が小腸上部に限られている場合も、放出された薬物を一定濃度で供給することが可能であることが可能であるに吸収率を高め、また薬物の放出前に吸収

3 % ヒドロキシブロビルセルロース(商品名HPC-H)および 3 % ポリアクリル酸(商品名カルボボール 934)のエタノール溶液を重量部で 1: 2 に混和し、さらに該溶液全重・配料して 0.5 %のマクロゴール 400を加えて、その10gを面積 60 cdのシャーレに均等に流したのである。 エタノールを乾燥留去後一辺が 4 cm の正方形に切断し厚さ70~90 μ π のフィルム圏(A)を得た。

(2) フィルム脂 (B)の作成

フィルム暦(A) と同様の組成溶液 10g にりん酸リポフラビンナトリウム 270 時を加え、この全量を用いて(1) と同様の方法で一辺が 2.6 cm のフィルム暦(B)を得た。

このフィルム 1 枚にはりん酸リポフラピンナトリウム 30 my を含有する。

(3) フィルム **慰**(C)の作成

 |単位を通過してしまう危険がない。

- セルロース低級アルキルエーテルの種類および組合せによってフィルムの強度および薬物の放出を制御することができる。
- 3. セルロース低級アルキルエーテルとポリアクリル酸またはその薬学的に許容しうる塩との量比を変えることによっても薬物の放出速度を抽放目的に合致するように制御することが可能。
- 4. 薬物は独立したフィルム中に存在しており、 炭酸水素ナトリウムなどの発泡剤によって科 学的安定性を摂われることがない。

へ 実施例

以下、実施例により本発明を詳述するが、本 発別はこれらより、何ら限定されるものではない。

実施例-1

りん酸リポフラピンナトリウムを含む協蹈フィルムを次のようにして作成した。

名カルボボール 934) のエタノール溶液を重設部で1:2に混和し、この24gにさらに炭酸水素ナトリウム 2.4gを懸濁し、この全量を面積96cmの枠をもつテフロン板上に流し込み、エタノールを乾燥留去後一辺が 2.6cmの正方形に切断しフィルム圏(C)を得た。

(4) 積層フィルムの作成

フイルム暦(A) 2 枚の間にフィルム瘤(B) (C) をはさみ、3 %ヒドロキシプロピルセルロース(商品名HPC-H)および3 %ポリアクリル酸(商品名カルボボール 934)のエタノール溶液を重量部で1:2に混和して期間としフィルム層(A)の周囲に均一に塗布し、乾燥機制塗布部分を加熱圧着して、りん酸リボフラピンナトリウム30gを含む図に示した如き4層の種間フィルムを作成した。

実施例 - 2

実施例-1で作成した積層フィルムを用いin Vitroにおける溶出試験を3回行ない、浮遊性お よび徐放性の確認をした。

(条件) 装 置:日局 X 溶出試験器

方 法:第2法(パドル法)

試験液:第1液 800 ml

温 度:37℃ 回転数:100rpm

(桔 果)

溶出率(単位:%)

	100000000000000000000000000000000000000			
SC/M				
時間	No.1	No.2	No.3	平均
5分	1,34	0.983	0.547	0.957
10分	1,42	1,365	1.69	1.49
20分	1,91	2.620	5.24	3.26
30分	3.87	4.74	8, 18	5.60
1時間	10.64	11.14	15,66	12.5
2時間	23,62	33.01	29.89	28.9
3時間	37.17	49.20	44.73	43.7
4時間	49.58	62.07	59.84	57.2
5時間	62.35	74.65	70.12	60.0

このフィルムは5時間後においても試験液表面に浮遊していた。

含有する。

(3) フィルム (C) の 作成

2 % ヒドロキシプロビルセルロース、 2 % ポリアクリル酸および 2 % エチルセルロースのエタノール溶液を重量部で 1 : 2 : 1 に混和し、この 24 g にさらに炭酸水素ナトリウム 2.4 g を懸濁し、この全量を面積 96 cm の枠をもつテフロン板上に流し込み、エタノールを乾燥留去後、一辺が 1.5 cm の正方形に切断し、フィルム層(C)を得た。

(4) 積暦フィルムの作成

フィルム圏(A)2枚の間にフィルム層(B) (C)をはさみ、3%ヒドロキシプロビルセルロース。3%ポリアクリル酸および3%エチルセルロースのエタノール溶液を1:2:1の割合で混和して構剤とし、フィルム層(A)の周囲に均一に塗布し、乾燥後糊剤塗布部分を加熱圧着して、シンナリジン50秒を含む図に示す如き4題の積層フィルムを作成した。

実施例 - 3

シンナリジンを含む積層フィルムを次のように して作成した。

(1) フィルム窩(A)の作成

3%ヒドロキシプロピルセルロース、3%ポリアクリル酸および3%エチルセルースのエタノール溶液を重量部で1:2:1に混和し、さらに該溶液全重量部に対して 0.5%のマクロゴール 400を加えて、その10gを面積60点のシャーレに均等に流し込みエタノールを乾燥留去後、さらに一辺が 2.5~の正方形に切断し厚さ70~90μπのフィルム圏(A)を特た。

(2) フィルム版(B)の作成

3 % ヒドロキシアロビルセルロースのエタノール溶液 16g に対して 1.0%のマクロゴール 400を加え、さらにシンナリジン 2.1g を加え、この全量を面積 96cmの枠をもつテフロン板上に流し込み、エタノールを乾燥留去後、一辺が 1.5cmの正方形に切断しフィルム層(B)を得た。このフィルム 1 枚にはシンナリジン50gを

実施例-4

実施例-1で作成した機器フィルムを用いin vitroにおける溶出試験を行ない、浮遊性および徐放性の確認をした。

(条件) 装 置:日局 X 溶出試験器

方 法:第2法(パドル法)

試験液:第1液 800 mt

温 度: 37℃ 回転数: 100rpm

(結 果)

溶出率(単位:%)

疑削				
時間	No.1	No.2	No.3	平均
5分	0	0	0.016	0.005
103	0	0	0.056	0.018
15分	0.056	0	0.336	0.131
309	0.824	0.348	0.336	0,469
1時間	3.872	0.328	0.544	1.58
2時間	10.728	0.808	2.128	4.55
3時間	18,400	1,528	6.656	8.86
4時間	28,904	2.440	12.768	14.7
5時間	37.944	3,400	19.648	20.3

このフィルムは5時間後においても試験液表面に浮遊していた。

実施例-5

実施例 - 3 で作成した積層フィルムを 3 頭のビーグル犬に軽口投与し、血中潤度を測定することにより変物が徐放化されていることを確認した。

血中温度測定值(単位吗/或)

		1	T T
時間	No.1	No.2	No.3
0.5	31.8550	9.2314	16, 1621
1	28,2205	0	38.0170
2	19,3120	12.0881	13,6614
4	14.0540	2.1016	11.7076
6	49.8623	3, 1503	5.5957
8	49,3751	0.2201	0
10	54.2454	0	45.0290
12	22.4148	0	0
24	8.6235	0	49.4873

4. 図面の簡単な説明

図は本発明の経口フイルム状体放性製剤を示す。 図の1は外層フイルム(A)、2は内層フィルム(B)、3は内層フィルム(C)を示す。

特許出願人 帝 人 株 式 会 社 人名 代 理 人 弁理士 前 田 純 博



